

LIVACOX T

Разрешен

- Eimeria acervulina, Live
- Eimeria maxima, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

LIVACOX T

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

малко пиле

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Прилагане чрез небулизиране

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

300.00 oocyst(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

300.00 oocyst(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Суспензия за прилагане във вода за пиене

Карентен срок по начин на приложение:**Прилагане във вода за пиене:**

-

малко пиле

- Meat and offal. 0 day

Прилагане чрез небулизиране:

-

малко пиле

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AN01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#)

Притежател на разрешение за търговия:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Дата на разрешение за търговия:

28/01/2008

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Отговорен орган:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Номер на разрешението за търговия:

080002

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

20/05/2013

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.